(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. Oktober 2001 (04.10.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/72233 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61F 2/08, A61L 31/00

A61B 17/86,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/00862

(22) Internationales Anmeldedatum:

26. Januar 2001 (26.01.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 14 617.1

24. März 2000 (24.03.2000)

US): TUTOGEN MEDICAL GMBH [DE/DE]; Industriestrasse 6, 91077 Neunkirchen am Brand (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LÖWEL, Matthias [DE/DE]; Kleinreutherweg 57, 90408 Nürnberg (DE). LANDIS, Klaus [DE/DE]; Hauptstrasse 115, 90562 Heroldsberg (DE). KOSCHATZKY, Karl [DE/DE]; Nötherstrasse 25, 91058 Erlangen (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von

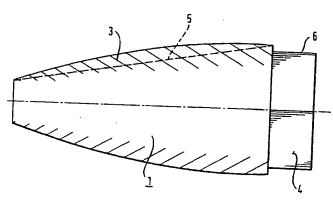
(74) Anwalt: MANITZ, FINSTERWALD & PARTNER GBR; Postfach 22 16 11, 80506 München (DE).

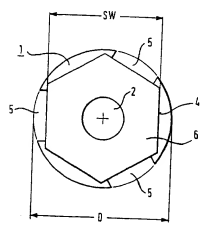
(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: INTERFERENCE SCREW MADE OF BONE MATERIAL

(54) Bezeichnung: INTERFERENZSCHRAUBE AUS KNOCHENMATERIAL





(57) Abstract: The invention relates to an interference screw consisting of a screw head and a screw body having an outside thread. The screw head and the screw body consist of spongious, cortical or compact bone material. A bore for a guide instrument is provided in the screw body.

(57) Zusammenfassung: Eine Interferenzschraube besteht aus einem Schraubenkopf und einem Schraubenkörper mit einem Aussengewinde, wobei Schraubenkopf und Schraubenkörper aus spongiösem, kortikalem oder kompakten Knochenmaterial bestehen und in dem Schraubenkörper eine Bohrung für ein Führungsinstrument vorgesehen ist.



CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR),

OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

5 <u>Interferenzschraube aus Knochenmaterial</u>

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Implantat zur Fixation von Knochen insbesondere von Knochenblöcken mit Sehnenanteil, besonders bei der VKB Plastik (Vorderen Kreuzband Plastik).

Die VKB ist eine Behandlungsmethode für Patienten mit teilweiser oder vollständiger Ruptur des vorderen Kreuzbandes, bei der üblicherweise ein autologer bzw. allogener Patellaknochenblock-Patellasehne-Tibiaknochenblock (BTB, Bone-Tendon-Bone) in das Kniegelenk als Kreuzbandersatz implantiert wird.

Die Fixation der implantierten Knochenblöcke im Bohrkanal des Femurs und der Tibia erfolgt mit entsprechend dimensionierten Interferenzschrauben. Diese bestehen beispielsweise aus Metall (z.B. Titan) oder aus Kunststoffen (z.B. Polylactid).

Bei metallischen Implantaten besteht jedoch die Gefahr der Verletzung

bzw. Zerstörung der implantierten Knochenblöcke bzw. des Sehnenanteils
während der Implantation. Außerdem verbleiben diese Implantate lebenslänglich im Implantatlager und führen bei diagnostischen Untersuchung
wie z.B. Röntgen zu Artefaktbildungen in der Bildgebung. Somit ist eine

Diagnose über den Einheilungserfolg nach der Operation nur bedingt möglich.

Implantate aus Kunststoffen werden zwar über Monate hinweg abgebaut, die dabei entstehenden Mono- bzw. Oligomere können aber zu einer Schädigung des Implantates bzw. des Implantatlagers (Knochen) mit entsprechenden Komplikationen, wie z.B. Lyse des Knochens führen.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht deshalb darin, ein Im10 plantat zur Fixation von Knochenelementen bzw. -blöcken zu schaffen,
das die oben genannten Nachteile beseitigt und das für eine zuverlässige
Fixierung im bzw. am Patientenknochen sorgt.

Diese Aufgabe wird gelöst durch eine Interferenzschraube mit den Merkmalen des Anspruchs 1.

Ein besonderer Vorteil der Interferenzschraube gemäß der Erfindung ist durch das verwendete Material gegeben, das aufgrund seines biologischen Ursprungs keinen Fremdkörper darstellt. Dadurch trägt das aus Knochenmaterial hergestellte Implantat zur Fixation und Fusion zwischen Implantat und Implantatlager bei, indem es sich während der Einheilung in körpereigenes Gewebe umwandelt.

Die erfindungsgemäße Interferenzschraube wird über einen längeren Zeitraum abgebaut und durch körpereigenes Gewebe ersetzt ohne eine Lyse
des Implantates bzw. Implantatlagers durch Abbauprodukte zu verursachen. Die Interferenzschraube weist eine zentrale Durchgangsbohrung
auf, so daß sie mit Hilfe eines entsprechenden Führungswerkzeugs defi-

15

niert in das Implantatlager eingebracht werden kann. Das Außengewinde gewährleistet hierbei eine zuverlässige Verankerung des Implantats im Implantatlager ohne das Implantat mechanisch zu beschädigen.

5 Vorteilhafte Ausführungsformen sind in der Beschreibung, der Zeichnung und den Unteransprüchen beschrieben.

Eine oder mehrere Spannuten, die an dem Schraubenkörper vorgesehen sein können, können das Ausbringen von autologem Knochen- bzw. Gewebematerial aus dem Implantatlager während des Eindrehens der Interferenzschraube gewährleisten.

Die Fixation kann durch ein geeignetes Applikationsinstrument erfolgen, das auf einen am Schraubenkopf vorgesehenen Außenvierkant bzw. Außensechskant aufgebracht wird. Alternativ können auch geeignete Innenöffnungen in der Schraube mit kantiger Ausführung oder als Gewinde zur Aufnahme eines Applikationsinstrumentes dienen.

Durch die verschieden großen Abmessungen der Interferenzschraube ist neben einer Anwendung im femoralen und tibialen Tunnel im Rahmen einer VKB-Plastik auch eine Anwendung bei anderen chirurgischen Maßnahmen wie z.B. Fixation von Knochenfragmenten nach Frakturen möglich.

Nach einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung besteht das Material der Interferenzschraube aus konserviertem und sterilen Knochenmaterial humanen oder tierischen Ursprungs.

Das Knochenmaterial kann aus spongiösem, kortikalem oder kompakten Knochen bzw. aus daraus resultierenden Verbunden bestehen.

Bei einer besonders vorteilhaften Ausgestaltung der erfindungsgemäßen
Interferenzschraube weist der Schraubenkörper in Längsrichtung die
Form eines Rotationsellipsoids auf. Eine solche Gestaltung erhöht die
Stabilität der Fixation zwischen Implantat und Implantatlager.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist die Bohrung, vorzugsweise eine Durchgangsbohrung derart gestaltet, daß unter Zuhilfenahme eines Führungsinstrumentariums eine Implantation ins definierte Implantatlager möglich ist. Ggf. kann durch bildgebende Verfahren die Fixation während der Operation kontrolliert werden.

15 Gemäß einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird durch eine oder mehrere Spannuten beim Einschrauben der Interferenzschraube gewährleistet, daß eventuell anfallende Knochenbzw. Gewebefragmente aus dem Implantatlager bzw. Bohrkanal heraustransportiert werden, und so eine Beschädigung der Interferenzschraube bzw. des Implantatlagers verhindert wird.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Interferenzschraube weist am Schraubenkopf einen Außenvierkant, bevorzugt einen Außensechskant auf. Dadurch wird im Gegensatz zum Innenvierkant bzw. Innensechskant eine bessere und gleichmäßigere Kraftübertragung vom Setzwerkzeug auf die Interferenzschraube gewährleistet und somit ein Abdrehen des Schraubenkopfes vom Schraubenkörper während Implantation verhindert. Alternativ können auch geeignete Innenöffnun-

15

20

25

gen in der Schraube mit kantiger Ausführung oder als Gewinde zur Aufnahme eines Applikationsinstrumentes dienen.

Die Interferenzschraube ist in ihrer Größe an den Bohrkanal im femoralen bzw. tibialen Tunnel angepaßt wobei ihr Durchmesser im allgemeinen ca. 2 mm kleiner als der entsprechende Bohrkanal ist.

Die Applikation des BTB-Implanats und die anschließende Fixierung mit den entsprechenden Interferenzschrauben erfolgt nach Setzung der Bohrkanäle in den Femur und Tibia meist durch athroskopische Operationstechnik.

Als Material wird für die Interferenzschraube gemäß der vorliegenden Erfindung ein geeignetes allogenes oder xenogenes Knochenmaterial derart prozessiert, daß es konserviert, lagerfähig sowie steril ist und bestimmungsgemäß eingesetzt werden kann. Die Konservierung des Knochenmaterials kann beispielsweise mittels Gefriertrocknung erfolgen. Vorzugsweise wird aber das Knochenmaterial durch Lösungsmitteldehydratisierung von kollagenem Knochenmaterial mittels eines organischen mit Wasser mischbaren Lösungsmittels, z.B. Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Aceton, Methyl-Ethylketon oder Gemischen dieser Lösungsmittel, erzeugt. Die Konservierung und Sterilisation des Knochenmaterials nach diesem Verfahren ist auch Gegenstand des Patents DE 29 06 650, dessen Inhalt durch Bezugnahme in die Offenbarung der vorliegenden Anmeldung aufgenommen wird.

Dieses Verfahren dient der Herstellung von Transplantatkonserven und ermöglicht eine Dehydratisierung und Freilegung bis in den Feinbau der

20

Fibrille des kollagenen Knochenmaterials, so daß das prozessierte Knochenmaterial im histologischen Bild eine dem natürlichen Knochen sehr ähnliche Struktur aufweist und somit die gewünschten Eigenschaften des kollagenen Knochenmaterials erhalten bleiben. Dieses Verfahren der Lösungsmitteldehydratisierung hat außerdem den Vorteil, daß im Vergleich zur Gefriertrocknung ein wesentlich geringerer apparativer Aufwand erforderlich ist.

Ferner kann das Knochenmaterial auch durch Lösungsmitteldehydratisierung von kollagenem Knochenmaterial mit anschließender terminaler Sterilisation, insbesondere durch Bestrahlung mit Gamma- bzw. Elektronenstrahlen, aber auch durch Ethylenoxid oder thermische Verfahren hergestellt werden.

Alternativ kann das Knochenmaterial durch aseptische Prozessierung von kollagenem Knochenmaterial ohne terminale Sterilisation erzeugt werden.

Nachfolgend wird die vorliegende Erfindung rein exemplarisch anhand eines Ausführungsbeispiels und unter Bezugnahme auf die beigefügten Zeichnungen beschrieben. Es zeigen:

- Fig. 1 eine teilweise geschnittene Seitenansicht einer Interferenzschraube gemäß der vorliegenden Erfindung;
- 25 Fig. 2 eine um 90° gedrehte Seitenansicht der Interferenzschraube von Fig. 1; und

PCT/EP01/00862

7

Fig. 3 eine Draufsicht auf den Schraubenkopf der Interferenzschraube von Fig. 1 und 2.

Das in den Fig. 1 bis 3 dargestellte Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Interferenzschraube umfaßt einen Schraubenkörper 1 und einen Schraubenkopf 6, die einstückig ausgebildet sind und beispielsweise aus kompakten-femoralen Knochenmaterial, z.B. bovinen Ursprungs bestehen. Der Schraubenkörper 1 weist die Form eines Rotationsellipsoides auf und ist an seinem dem Schraubenkopf 6 entgegengesetzten Ende abgeflacht.

In dem Schraubenkörper 1 und dem Schraubenkopf 6 ist eine Durchgangsbohrung 2 vorgesehen, die koaxial zur Mittelachse der Interferenzschraube verläuft und die sich durch die gesamte Interferenzschraube hindurch erstreckt.

Der Schraubenkopf 6 weist einen Außensechskant 4 auf und besitzt kleinere Querschnittsabmessungen als der breiteste Querschnitt des Schraubenkörpers 1.

Am Außenumfang des Schraubenkörpers 1 ist ein selbstschneidendes

Außengewinde 3 vorgesehen, das sich über die gesamte Länge des

Schraubenkörpers 1 erstreckt. Auf seiner gesamten Länge wird das Außengewinde 3 von insgesamt drei Spannuten 5 symmetrisch unterbrochen, die über den Umfang der Interferenzschraube gleichmäßig verteilt sind.

25

Grundsätzlich ist der Schraubenkörper 1 der Interferenzschraube in seinen Dimensionen an das Implantatlager angepaßt. Die Außenabmessun-

gen einer solchen Interferenzschraube können je nach Einsatzort im femoralen oder tibialen Bohrkanal beispielsweise folgendermaßen sein:

5 Länge (L):

15 bis 30 mm,

Durchmesser (D):

5 bis 12 mm,

Durchmesser der

Durchgangsbohrung:

1 bis 3 mm,

Außensechskant:

SW 5 bis 8.

10

Das Außengewinde 3 kann selbstschneidend oder nicht selbstschneidend sein. Die Gewinde- bzw. Modulform ist bevorzugt ein Sägegewinde. Der Flankenwinkel beträgt bevorzugt 60°.

Die dargestellten Ausführungsbeispiele sind sowohl für die Implantation in den femoralen als auch in den tibialen Bohrkanal geeignet.

Bezugszeichenliste

	1	Schraubenkorper
5	2	Durchgangsbohr

- 3 Außengewinde
 - 4 Außensechskant
 - 5 Spannuten
 - 6 Schraubenkopf

<u>Ansprüche</u>

5

- 1. Interferenzschraube bestehend aus einem Schraubenkopf (6) und einem Schraubenkörper (1) mit einem Außengewinde (3), wobei Schraubenkopf (6) und Schraubenkörper (1) aus spongiösem, kortikalem oder kompakten Knochenmaterial bestehen und in dem Schraubenkörper (1) eine Bohrung (2) für ein Führungsinstrument vorgesehen ist.
- Interferenzschraube nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Schraubenkörper (1) im wesentlichen die Form eines Rotationsellipsoids aufweist.
- Interferenzschraube nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Schraubenkörper (1) ein selbstschneidendes Außengewinde
 (3) aufweist.
- Interferenzschraube nach einem der vorstehenden Ansprüche,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß das Außengewinde (3) von zumindest einer Spannut (5) unterbrochen ist, die sich vorzugsweise über die gesamte axiale Länge des Außengewindes (3) erstreckt.

- Interferenzschraube nach Anspruch 4,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Querschnitt der Spannut (5) asymmetrisch, V-förmig oder
 rechteckig ist.
- Interferenzschraube nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Schraubenkopf (6) einen Außenvierkant oder Außensechskant (4) aufweist, oder geeignete Innenöffnungen mit kantiger Ausführung oder ein Gewinde zur Aufnahme eines Applikationsinstrumentes besitzt.
- Interferenzschraube nach einem der vorstehenden Ansprüche,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Schraubenkopf (6) geringere Außenabmessungen als der Schraubenkörper (1) aufweist.
- 8. Interferenzschraube nach Anspruch 1,
 20 dadurch gekennzeichnet,
 daß diese aus konserviertem und sterilem Knochenmaterial humanen oder tierischen Ursprungs, insbesondere aus konserviertem und sterilem bovinem Knochenmaterial besteht.
- 9. Interferenzschraube nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Knochenmaterial durch Lösungsmitteldehydratisierung von kollagenem Knochenmaterial mittels eines organischen, mit Wasser

mischbaren Lösungsmittels, z.B. mittels Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Aceton, Methyl-Ethylketon oder Gemischen dieser Lösungsmittel, erzeugt ist.

- 5 10. Interferenzschraube nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Knochenmaterial durch Lösungsmitteldehydratisierung von kollagenem Knochenmaterial mit anschließender terminaler Sterilisation, insbesondere durch Bestrahlung mit Gamma- oder Elektronenstrahlen erzeugt ist.
 - 11. Interferenzschraube nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Knochenmaterial durch aseptische Prozessierung von kollagenem Knochenmaterial ohne terminale Sterilisation erzeugt ist.

Fig. 1

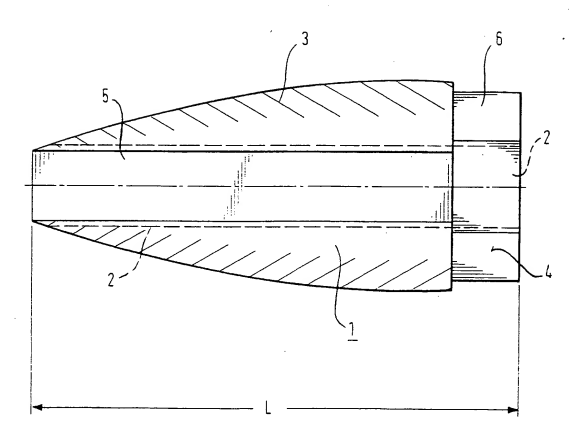


Fig. 2

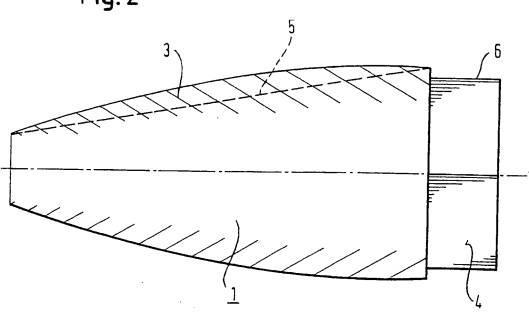
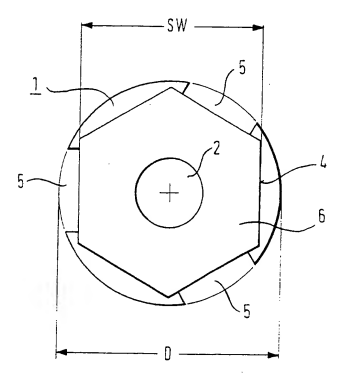


Fig. 3



ERSATZBLATT (REGEL 26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interna 31 Application No PCT/EP 01/00862

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61B17/86 A61F A61F2/08 A61L31/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61B A61F A61L Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. χ US 5 868 749 A (REED) 1-11 9 February 1999 (1999-02-09) figure 26 P,X US 6 045 554 A (GROOMS) 1,2 4 April 2000 (2000-04-04) column 3, paragraph 3 A US 5 439 684 A (PREWETT) 9,10 8 August 1995 (1995-08-08) column 3, paragraph 1 Α EP 0 556 571 A (ARTHREX) 25 August 1993 (1993-08-25) figure 6 X Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention *E* earlier document but published on or after the international *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 23 May 2001 01/06/2001 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Palent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Barton, S

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interns at Application No
PCT/EP 01/00862

C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP 0	1/00862
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
	appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	DE 29 06 650 A (PFRIMMER PHARMA) 28 August 1980 (1980-08-28) cited in the application the whole document		9-11
	US 5 470 334 A (ROSS) 28 November 1995 (1995-11-28)		
	US 5 951 560 A (SIMON) 14 September 1999 (1999-09-14)		
	US 4 950 270 A (BOWMAN) 21 August 1990 (1990-08-21)		
	•		
	·		
			•
TARMA	ontinuation of second sheet) (July 1992)		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

			-		~EAR(-H R	EPORT			
	Date -		· in	formation on patent fa	mily memb	ers ers	OK1	Interna	al Application No	
cite	ed in se	document earch repo	t Ort	Publication date	$\overline{}$		Patent family	PCT/EF	01/00862	
US	586	8749	A	09-02-199	99		member(s)		Publication date	
					,,,	AU WO	265999 973760	97 A	29-10-199	_ 7
US	6045	5554	 А	04-04-200		US 	596804 	7 A	16-10-1997 19-10-1999	7
US	5439	684	Α	08-08-199		NON	-	- 		
!				00 00-1995	·	US US DE DE EP JP JP	5298252 5290558 5073373 69016331 69016331 0419275 1851817 3210270 5055148	A D T A C	29-03-1994 01-03-1994 17-12-1991 09-03-1995 21-09-1995 27-03-1991 21-06-1994 13-09-1991	
EP 55	6571	A		25-08-1993		IS S S	5284655 5484601 5211647 A	A .	16-08-1993 08-02-1994 16-01-1996	
				÷	AT DE DE US US	69 69	123399 T 9320384 U 9300172 D 9300172 T 391171 A 425733 A		18-05-1993 15-06-1995 01-06-1994 13-07-1995 02-11-1995 21-02-1995	
DE 2906	5650	Α	2	8-08-1980	US	5. 	458604 A		20-06-1995 17-10-1995	
US 5470	334	 А		3-11-1995	FR US	24 43	49400 A 00243 A		19-09-1980 7-11-1981	
				**-1AA2	AT AU CA DE DE EP ES	6922 6922 6922 050	50082 T 54840 B 28492 A 3079 D 3079 T 2698 A	1 2 10 06 18 05	5-11-1997 4-11-1994 0-09-1992 5-09-1992 8-12-1997 -03-1998 -09-1992	
US 595156		Α	14-(09-1999	JP 	5103	3795 A	10.	-01-1998 -04-1993	
US 495027	0	A		8-1990	US NONE	5891 	146 A	06-	04-1999	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

	RECHERCHENBERICHT	
	CHENBERICHT	
A. Klassifizierung des anmeldungsge IPK 7 A61B17/86 A61F	- 0111	
A61B17/96 ANMELDUNGSGE	GENIO	Interna ales Aldes
A61F2	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	PCT/FD and selection
•	06110-	PCT/EP 01/00862
Nach der International	oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK	
B. RECHERCHIERTE CEBIETE		
Hecherchier	Oder nach der nationales in	
IPK 7 Mindestpriffstoff (Klassiff)	Klassifikation und der IDV	
AOIB AOIF AOI	em und Klassifii	
Recherchierter Mindestprüfstorf (Klassifikationssyst	sinkationssymbole)	
Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehöre Während der internationalen Recherche konsuttlerte eich		
aber nicht zum Mindestprüferen	<u>'</u>	
gehöre gehöre	nde Veröffentlichus	7
Während der internationalen Recherche konsuttierte ek	soweit diese unter die	
"Itemationalen Recherche kon-	and the reche	rchierten Gebiero (**)
konsultiene ek	ektronische Dot	ote fallen
	oalenbank (Name der Datenhaus	
1	Salembank und ev	dl. verwendere o
		Suchbegriffe)
C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kalegorie® Bezeichnung der Veröffent		7:
Kalegorie® Bearing		;
Bezeichnung der Vernanden		1
veröftentlichung, soweit au	orderlich unter Angabe der in Betracht kommenden T	
X	orderlich unter Angabe der in n	
US 5 868 749 A (REED) 9. Februar 1999 (1881)	Betracht kommenden T	oll-
9. Februar 1999 (1999-(1999-(Betr. Anspruch Nr.
Abbildung 26 (1999-0	22-00)	Turspruch Nr.
P, X Us a	72 -09)	
1 1 05 6 045		1-11
4. April 2000 (2000-04-0 Spalte 3, Absatz 3		
Spalte 3, Absatz 3		
Absatz 3	14)	
A IIS F ACC		1,2
US 5 439 684 A (PREWETT)		1 -,2
August 1995 (TOOKETT)		1 '
8. August 1995 (1995-08-0 Spalte 3, Absatz 1	78 [°])	
A The sact of th	-,	1 0 10
EP 0 556 571 A (ARTHREX)		9,10
25. August 1000 (ARTHREX)	•	
25. August 1993 (1993-08-2)F\	
-4/19 6 55-2	٥ <i>)</i>	
		2
	-/	
	, -	
	•	1
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Besondere Kategorien von angegeben A* Veröffenten		1
Besond		
'A' Veröte and Artegorien von appears		1
aber millionung, die don all Veröffentlich	X Siehe Anhang Patentiamilie	
E. älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach der Technik definiert. Anmeldealum veröffenllicht worden ist 'L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Proches anderen zu lassen, oder		
	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem is oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht w Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur z Erfindung zurah kollidiert, sondern nur z Theorie angegeben ist nurzips od	
**Inheldedatum veröffentlicht worden ist ** "L* Veröftentlichtung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ausgeführt) ** soll oder die aus einem anderen besonderen (Providentlichungsdatum einer ausgeführt) ** 'O' Veröffentlichung beleer und veröffentlichung veröffentlichung beleer und veröffentlichung veröffentlic	oder dem Prioritätsdatum veöffentlicht w Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur z Erfindung zugnundeliegenden Prinzips od Theorie angegeben ist XV Veröffentlichung von besonder kann alleiten.	nternationalen A
anderen im Recherchen einen Prioritätsanspruch	Armeldung nicht kollidiert, sondern nur z Erfindung zugrundeliegenden Prinzips od 'X' Veröffentlichung von besondere Bedeutun erfinderischer Täusund dieser Veröffentlichung von besondere Bedeutun	orden ist und mit der
ausgeführt	Theorie angegeben isi 'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutun rden 'Y' Veröffentlichung von dieser Veröffentlichung rden 'Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutun tele Kann nicht als auf ein besonderer Bedeutun kann nicht als auf ein besonderer Bedeutun tele kann albeit auch ein besonderer Bed	er der ihr zugnis des der
O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahm, dem beanspruchten in dem international andere Maßnahm,	erfinderisches Tallen aufgrund dieser Verage	In: die
veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Datum.	e Y Veröffentlichung	ng nicht als nouchte Erfindung
dem beanspruchten Der international dem beanspruchten Der internat	Werden als auf erfinderer Bedeutung	Werden neu oder auf
Dalum des Abschlusses de l'Anneldedatum abor et l'altre des Abschlusses de l'Anneldedatum abor et l'Anneldedatum a	Veröffentlichungen Veröffentlichungen	I die beanspruchte Erfing
scheiner zu des geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (w. eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht veröffentlichung, die vor dem internationalen Amendahmen bezieht Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit be werden, wenn die Veröffentlichung mit einer Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verb diese Verbindung für einen Fachmann nahei *8.* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Pater	oder mehreren and
23 Mai a-	acimann naha	dung gebracht deren
23. Maf 2001	Giese Verbindung für einen Fachmann nahei *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Pater Absendedatum des internationales o	offamilie in
Name und Postanschrift document	Absendedatum des internationalen Recherch	Sph .
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamit, P.B. 5818 Patenting	01/06/2001	enperichts
Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Piliswijk Tel. (+31-70) 340-2040 T. C. 5818 Patentlaan 2	1 01/00/2001	1
Fax: (+31-70) 340-2040. Tx 31.0-	Bevollmächtigter Bediensteter	
	pediensteler	
molart PCT/ISA/210 (Slart 2) (Juli 1992)		
	Barton, S	·
		.
		17,

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

C.(Fortsetzung), Al China	
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung serven	Interns ales Aktenzeichen
Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht i A DE 29 06 650 A (PERIMMED)	PCT/EP 01/00862
A DE co.	(0)
28 AUG 650 A (PERIMMED 20	Betr. Anspruch Nr.
DE 29 06 650 A (PFRIMMER PHARMA) in der Anmeldung erwähnt	The product Nr.
in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	9-11
	3-11
US 5 470 334 A (ROSS)	
1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1	
A US 5. 951 560 A (1995-11-28)	
US 5 951 560 A (SIMON) 14. September 1999 (A)	1
14 (1999 (1900 00	
US 4 950 270 A (BOWMAN) 21. August 1990 (1998)	
21. August 1990 (1990-08-21)	· 1
	1.
	1: 1
	1
	.
	· 1
•	
	1 1
	1
	-
	1
	'
	1
Formbiatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)	1
(Juli 1992)	1
_	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internat les Aktenzeichen
PCT/EP 01/00862

Im Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5868749 A		09-02-1999	AU 2659997 A		29-10-1997	
				WO	9737603 A	16-10-1997
				US	5968047 A	19-10-1999
US	6045554	Α	04-04-2000	KEI	VE	
US	5439684	Α	08-08-1995	US	5298254 A	29-03-1994
				US	52 905 58 A	01-03-1994
				US	5073373 A	17-12-1991
				DE	69016331 D	09-03-1995
				DE	69016331 T	21-09-1995
				EP	0419275 A	27-03-1991
				JP	1851817 C	21-06-1994
				JP	3210270 A	13-09-1991
				JP	5055148 B	16-08-1993
				US	5284655 A	08-02-1994
				US	5484601 A	16-01-1996
EP	556571	Α	25-08-1993	US	5211647 A	18-05-1993
				ΑT	123399 T	15-06-1995
				DE	9320384 U	01-06-1994
				DE	69300172 D	13-07-1995
			•	DE	69300172 T	02-11-1995
				US	5391171 A	21-02-1995
				US	5425733 A	20-06-1995
				US	5458604 A	17-10-1995
DE	2906650	Α	28-08-1980	FR	2449400 A	19-09-1980
				US	4300243 A	17-11-1981
US	5470334	Α	28-11-1995	AT	160082 T	15-11-1997
				AU	654840 B	24-11-1994
				ΑU	1128492 A	10-09-1992
				CA	2062012 A	06-09-1992
				DE	69223079 D	18-12-1997
			•	DE	69223079 T	05-03-1998
				EP	0502698 A	09-09-1992
				ES	2109309 T	16-01-1998
				JP 	5103795 A	27-04-1993
US	5951560	Α	14-09-1999	US	5891146 A	06-04-1999
	4950270	Α	21-08-1990	KEII		

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentlamilie)(Juli 1992)